

181667

(SRF02180) XYLOL

1. Patoloji laboratuvarında kullanıma uygun olmalıdır.
2. Histolojik inceleme için uygun analitik saflıkta olmalıdır.
3. Kimyasal formülü C₈ H₁₀, Molekül ağırlığı 106,17 gr/mol, yoğunluğu 0,865- 0.867kg/lr olmalı ve saflığı en az %98,5 az olmalıdır.
4. Malzeme ile 4-5 mikrometre kalınlığındaki parafinli kesit, otomatik boyama makinesinde 10 dakikadan az sürede deparafinize edilebilmeli, ve 10 dakikadan az sürede şeffaflandırılmalıdır.
5. Bileşimindeki Ethylbenzene <25 % ve uçucu olmayan madde miktarı < 0,002 % olmalıdır.
6. Orijinal ambalajında teslim edilmelidir.
7. Kullanım kolaylığı açısından orijinal 5 lt.lik ambalaj olmalıdır.
8. Gönderilen ve laboratuvarında denenmiş numunenin yerine getirdiği özelliklerin teslim edilen ürünün tamamında gözlenmesi gerekmektedir. Bu durum, teslimat aşamasında gerekli görülürse yeniden test ettirilecek ve sonucun uygun olmaması halinde zarar firma tarafından karşılanacaktır.
9. Maddenin öncelikle varsa UBB kaydı, yoksa CE, TSE, FDA yada ISO belgesinin verilmesi zorunludur
10. Teklif edilen ürün laboratuvarımızda daha önce kullanıldığında veya verilen örnek değerlendirildiğinde iyi sonuç alınması şarttır.
11. Patolojik çalışmaya uygun parafin ve alkolle iyi karışabilir özellikte olmalıdır.
12. Doku takibi ve hematoksilen boyamasında iyi sonuç vermelidir.
13. Şeffaflandırma özelliği yüksek olmalıdır
14. İçindeki madde ile reaksiyona girmez nitelikte orijinal ambalajında kapağı kolay açılabilir olmalıdır.
15. Datasheet ve numune teslim etmeyen firma ürünleri değerlendirmeye alınmayacaktır.
16. İstekliler, Teklif edilen malzemenin ihale dokümanında belirtilen şartlara uygunluğunu teyit etmek amacıyla numunelerini (ihale tarihinden itibaren 5(beş) gün içerisinde), varsa ayrıntılı teknik bilgilerinin yer aldığı katalogları ve benzeri tanıtım materyallerini vereceklerdir.
17. Gönderilen ve laboratuvarında denenmiş numunenin yerine getirdiği özelliklerin teslim edilen ürünün tamamında gözlenmesi gerekmektedir. Bu durum, teslimat aşamasında gerekli görülürse yeniden test ettirilecek ve sonucun uygun olmaması halinde zarar firma tarafından karşılanacaktır.
18. Maddenin öncelikle varsa UBB kaydı, yoksa CE, TSE, FDA ya da ISO belgesinin verilmesi zorunludur
19. Kabulü yapılan malzeme bölümün istediği tarihlerde partiler halinde teslim edilecektir.
20. Teslim edilen malzemeler teslim tarihi itibari ile en az 1 yıl miadı olmalıdır.
21. Bölümün elinde eski miadı malzeme kalmışsa yenisi ile bedelsiz olarak değiştirilmelidir
22. Karayolu Taşıma Yönetmeliğine göre C1, C2, K1, K2, L1, L2, M1, M2, M3, N1, N2, R1, R2 yetki belgelerinden herhangi birine sahip olmak ve işletmeye ait, "taşımacı, gönderen, yükleyen,

boşaltan, paketleyen, alıcı " faaliyet alanlarında düzenlenmiş, Ulaştırma ve Altyapı Bakanlığından alınmış olan "Tehlikeli Madde Faaliyet Belgesi" nin olması ve belgenin tarafımıza ibraz etmelidir.

23. Sevkiyat yapılacak araçlarda, ADR (Tehlikeli Malların Karayolu ile Uluslararası Taşımacılığına İlişkin Avrupa Anlaşması) 5.4.3referansında yer alan "Yazılı Talimatlar" da belirtilen teçhizatlar ile ADR Bölüm 5.3.2.2'de tanımlanan özellikteki plakaların bulunması, taşımaların SRC-5 Belge sahibi sürücüler tarafından yapılmalıdır.
24. ADR'de yer alan ambalaj hükümlerine uygun ambalaj ve etiket kullanılmış olmalıdır.
25. ADR ve Ulusal Mevzuatta tanımlanan taraflardan, gönderen-paketleyen-yükleyen-boşaltan-taşımacı taraf yükümlülükleri yüklenici firmaya aittir.
26. Alımı yapılan ADR kapsamında olan maddelerin "Malzeme Güvenlik Bilgi Formları"nın teslimatta tarafımıza ve tedarik edilen birime ibraz etmelidir.

Prof.Dr.Gülşah KAYGUSUZ



Prof.Dr.Duygu ENNELİ



Doç.Dr.Cevriye ERSÖZ

